# (54) FOLDING METHOD OF THICK PAPER SHEET AT THE TIME OF PACKAGING BAG MANUFACTURING

(11) 4-16335 (A)

(43) 21.1.1992 (19) JP

(21) Appl. No. 2-120355

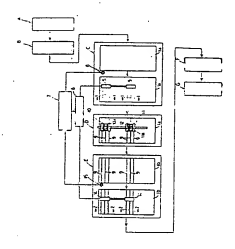
(22) 10.5.1990

(71) MASAYOSHI TSUCHIYA (72) MASAYOSHI TSUCHIYA

(51) Int. Cl5. B31B1/25,B31B1/26

PURPOSE: To fold a thick paper sheet piece so as to pile it at a time by making each a fold wet with water when the thick paper sheet piece having folds is folded.

CONSTITUTION: A thick paper sheet 2 taken out from a feed roll 1 is at first cut into a thick paper sheet piece with a specified dimension. In addition without using a feed roll for the thick paper sheet, the thick paper sheet is fed as a sheet from a paper feeding process. The thick paper sheet piece is horizontally moved on a moving line in the width direction. Then, water is fed to positions close to the end part and the central part of the thick paper sheet piece from the first water feeding process C. A plurality of folds 9 are formed on the thick paper sheet piece wherein specified positions are made wet with water by means of a fold-forming process D having a plurality of pairs of pinch rollers 10 and 11. Water is fed again on the folds of the thick paper sheet piece wherein the folds has been formed by means of the second water feeding process E. Thereafter, the thick paper sheet piece is folded in a folding process F in such a way that it is folded along each fold.



A: thick paper sheet feeding process. B: thick paper sheet cutting process. G: bag making process. 6: water feeding apparatus. 7: central control apparatus

(54) CARBON FIBER COMPOSITE

(11) 4-16336 (A) (43) 21.1.1992 (19) JP

(21) Appl. No. 2-117623 (22) 9.5.1990

(71) DAINIPPON INK & CHEM INC (72) KAZUTOSHI HARAGUCHI(1)

(51) Int. Cl<sup>5</sup>. B32B5/02,B32B18/00

PURPOSE: To improve mechanical characteristics such as tensile strength and self shape-holdablity under stress of a felt or a mat by forming a surface layer contg. a carbon substance and/or a ceramic substance and with a density which is higher than that of a base material on one of or both surfaces of the base material consisting of a felt or a mat contg. carbon fibers.

CONSTITUTION: A surface layer contg. a carbon substance and/or a ceramic substance and with a density which is higher than that of a base material is formed on one of or both surfaces of the base material consisting of a felt or a mat contg. carbon fibers. A fiber composite with good mechanical characteristics such as tensile strength or good self shape-holdability under stress can be obtd. thereby.

# (54) EPOXY RESIN FOAMABLE SHEET, FOAMED CURED BODY AND COMPOSITE MATERIAL

(11) 4-16337 (A)

(43) 21.1.1992 (19) JP

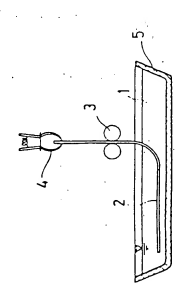
(21) Appl. No. 2-120707 (22) 10.5.1990

(71) MITSUI PETROCHEM IND LTD (72) MICHIO HASHIMOTO(1)

(51) Int. Cl<sup>5</sup>. B32B5/18,B32B5/28,B32B27/38

PURPOSE: To improve brittleness and toughness of a foamable resin by fusing a fabric-like substance with an epoxy resin compsn. contg. a polyepoxy compd. having two or more epoxy groups in a molecule, a carbonate oligomer having phenolic hydroxyl groups on its terminals and a reaction catalyst under semicured condition.

CONSTITUTION: A fabric-like substance 2 is impregnated or fused with an epoxy resin compsn. 1 contg. a polyepoxy compd. having two or more epoxy groups in a molecule, a carbonate oligomer having phenolic hydroxyl groups on its terminals and a reaction catalyst under semi-cured condition. It is possible thereby to improve brittleness of a foamable resin, to prevent it from separation from a nonwoven fabric, to obtain toughness of a cured product after foaming and to obtain an epoxy resin foamable sheet with excellent workability.



 $\mathbf{I}$ 

1:

١.

1

.1.

χ

# ⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

# ◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-16337

®Int. Cl. 5

織別記号

庁内整理番号

@公開 平成 4年(1992) 1月21日

B 32 B 5/18 5/28 27/38 Z 7016-4F 7016-4F 7016-4F

審査請求 未請求 請求項の数 6 (全9頁)

60発明の名称

エポキシ樹脂発泡性シート、発泡硬化体および複合材

②特 顯 平2-120707

❷出 顧 平2(1990)5月10日

加発明者 橋本

道生

千葉県市原市千種海岸3番地 三井石油化学工業株式会社

内

@発明者 斉藤

三雄

千葉県市原市千種海岸3番地 三井石油化学工業株式会社

内

⑪出 願 人 三井石油化学工業株式

東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

会社

個代 理 人

弁理士 渡辺 望稔

外1名

明 紐 世

1、発明の名称

エポキシ樹脂発抱性シート、発泡硬化体および複合材

2. 特許請求の範囲

(1) ⑥ 1 分子中に 2 個以上のエポキシ悲を有するポリエポキシ化合物と、 ⑥末端にフェノール性水酸 芸を有するカーボネートオリゴマーと、 ⑥ 反応触媒とを含有するエポキシ樹脂組成物を、 半硬化 (B ステージ) 状態で、 布状物に融着させてなることを特徴とするエポキシ樹脂発権性シート。

(2) 前記エポキシ制脂組成物が、さらに、④ 短線組状物を含有するものである請求項 1 記載のエポキシ制脂発相性シート。

(3) ® 1 分子中に 2 個以上のエポキシ茲を有するポリエポキシ化合物と、 ® 末端にフェノール性水酸 茲を有するカーボネートオリゴマー

と、⑤反応触媒とを含有するエポキシ樹脂組成物を、半硬化(Bステージ)状態で、布状物に触着させてなるエポキシ樹脂発抱性シートを、加熱発泡させ硬化してなる発泡硬化体。

(4) 前記エポキシ樹脂組成物が、さらに、面 短機維状物を含有するものである請求項3記数 のエポキシ樹脂発泡硬化体。

(5) ⑥ 1 分子中に 2 個以上のエポキシ茲を行するポリエポキシ化合物と、 ⑤末端にフェノール性水酸基を有するカーボネートオリゴマーと、 ⑥反応触媒とを含有するエポキシ樹脂組成物を、 半硬化 (B ステージ) 状態で、 布状物に 融着させて なるエポキシ樹脂発泡性シートを、 成形用金型に接触させつつ加熱発格させ硬化して なる複合材。

(6) 前記エポキシ樹脂組成物が、さらに、@ 短線粒状物を含有するものである請求項5記報 のエポキシ樹脂発泡硬化体。

また発抱後の硬化物につい

### 3. 発明の詳細な説明

#### <産業上の利用分野>

本発明は、発泡硬化させて発泡体として利用 したり、成形用金型に挟んで発泡硬化させて複合材とすることが容易な作業性に優れた発泡性 シートおよびこれを用いた発泡硬化体、複合材 に関する。

# <従来技術>

従来、エポキシ樹脂発泡体として、エポキシ樹脂グエポキシ硬化剤の系に、アゾジカルポンアミド、アゾビスイソブチロニトリル等有根発泡剤、重炭酸ナトリウム等の無根発泡剤、または水、フロン等の配合物を配合し、加熱または自己硬化発熱によって発泡させる方法は公知である。

また、これらの発泡性樹脂を、不識布に含浸させた発泡性シートも知られている。

しかし、これらのシートは、柔軟性に乏し

本発明は、上記従来技術の問題点を解決しようとするものであり、発泡性樹脂の飽きを改良し、不繊布からの股極を防ぎ、発泡後の硬化物についても強靭性を有し、かつ作業性に優れたエポキシ樹脂発泡性シートおよびこれを用いた発泡硬化体、複合材を提供することを目的とする。

く、切断、曲げ等の加工時に不識布から樹脂が

これらの発担体と他の材料との複合材をつく

る場合には、発泡硬化物と他の材料とを接着 刻で接着する必要があり、作業工程が複雑であ

<発明が解決しようとする課題>

ても強靱性に欠けるものであった。

り、接着が不充分なものがあった。

脱落し島かった。

<課題を解決するための手段>

そこで、本発明は、 ® 1 分子中に 2 個以上の エポキシ茲を有するポリエポキシ化合物と、 ®

末端にフェノール性水酸基を有するカーボネートオリゴマーと、⑤反応触媒とを含有するエポキシ樹脂組成物を、半硬化(Bステージ)状態で、布状物に含慢または融着させてなることを特徴とするエポキシ樹脂発泡性シートを提供する。

また、本発明は、前述の発泡性シートを、それ自身で、あるいは他の材料とともに、加熱発泡硬化してなる発泡硬化体および複合材を提供する。

ここで、前記エポキシ樹脂 組成物が、さらに、@組織維状物を含有するのが好ましい。

以下、本苑明について、詳細に説明する。

本発明に用いるエポキシ制助組成物は、 ⑥ 1 分子中に 2 個以上のエポキシ 甚を有するポリエポキシ化合物と、 ⑥ 末端に フェノール性水酸 甚を有するカーポネートオリゴマーと、 ⑥ 反応性 ほとを含有してなるものである。

②1分子中に2個以上のエポキシ茲を有する ポリエポキシ化合物としては、 ピスフェノール A、テトラブロムピスフェ ノール A、ピスフェノールド、ピスフェノール アルデヒド、ポリフェノール 類、レゾルシン、 ハイドロキノン等のジグリシジルエーテル系エ ポキシ樹脂、ポリアルキレングリコール、フェ オール樹脂等のポリグリシジルエーテル 籤の キシ 樹脂、またフタル酸 等ポリカル ポンの ないましくはピスフェノール型ポリエ ポキシ化合物を用いる。

き、低粘度のエポキシ化合物には、Nープチルグリシジルエーテル等炭素数3~15のモノグリシジルエーテルまたはジグリシジルエーテルの方否族モノまたはジグリシジルエーテル等の方否族モノまたはジグリシジルエーテル等が使用できる。

また常温で固体の樹脂では、その好ましい軟化点は60℃~130℃であり、130℃以上では他の原料との混合および合扱時に高温が必要となり、Bステージにとどめるための作業性が悪くなる。

これらのポリエポキシ化合物は、通常 0 . 1 ~ 0 . B 重量 % の水分を含み、また水分により 閉環 した α - ジオールモ 1 0 0 g 中 3 ~ 2 0 ミ リモル、すなわち 5 ~ 1 5 重量 % 程度含んでい てもよい。

このような水あるいはα-ジオール類は、本発明におけるエポキシ樹脂発泡性シートの製造反応時に、反応に関与していると考えられる。

は、 1 ~ 1 0 重量部が、またより高発泡を必要とするときは、3 0~ 6 0 重量部が用いられ、通常の発泡では、 1 0~ 3 0 重量部が好まし

好ましくは、イミダゾール類、トリアルキル ホスフィン類であり、より好ましくはイミダ なお、乾燥状態にあって、水分およびαージオールを含んでいないポリエポキシ化合物を用いる場合には、後述するカーボネートオリゴマーとの混合時に、反応助剤として、水あるいはαージオール類を添加すればよい。

®末端にフェノール性水酸基を有するカーボ ネートオリゴマーは、通常、下記式で示される。

# HOATO+COATO+

(式中、Arはフェニル基またはビスフェニルの 2 値のフェノール残基である。 \_ n は 繰り返し数を示す。) 好ましい n の値は、1<sup>3</sup>C - N M R 解析によって求めた値で、0 ~ 1 0 であり、好ましい水酸基当量は 1 0 0 ~ 2 8 0 0 である。

このようなカーボネートオリゴマーは、ポリエポキシ化合物 1 0 0 重量部に対し、1 ~ 6 0 重量部 0 対し、1 ~ 6 0

ゾール類である。

これらの反応触媒は、前記ポリエポキシ化合物 1 0 0 重量部に対して、 0 、 0 5 ~ 5 、 0 重量部加えると、その硬化性は発袍とのタイミングが合致するため好ましい。

また、この他に有効な反応助剤として、前途ののロージオールおよび水を、0.01~1 置金郎加えることは、エポキシ樹脂発泡性シートを発泡硬化させて硬化体とする場合の発泡量を増加させる結果となり、好ましい場合がある。
ここでロージオールとしては、たとえばアルキレングリコール等がある。 他の反応助剤としては、近接するヒドロキシル基2個以上をもつポリオール化合物、例えばグリセリンが挙げら

②本発明において、前記③~⑤で構成される エポキシ樹脂組成物に、さらに短線組状物を加 えてもよい。 短線槌状物を加えることによっ て、さらに、耐折り曲げ性が高くなり、作繁性 のすぐれたエポキン樹脂発泡性シートとするこ とができ、これを用いた発泡硬化体の機械的 強度も高い。 短雄雄状物としては、天然セルロール、ブラスチック、ガラス等の短轍椎ある いは炭化けい素、チタン、アルミナ、ホウ素、 スチール(銅)などからなるウィスカ等が倒示 される。

この知識祖状物は、シートの附折り曲が性の低下を考慮し、前記ポリエポキシ化合物100重量部は下に加えられるのがよい。 100重量部以上の配合では、シートの附折り曲が性を低下させるため好ましくない。

ちらに必要に応じて、充填剤として炭酸カルシウム、タルク、硫酸パリウムまたは二酸化チタン等を、ポリエポキシ化合物 1 0 0 重量部に対し1 0 0 重量部以下の量で加えると、製造されるエポキシ発泡体の改質につながり、好ましい場合がある。

また、アクリル系の流れ調整剤、シリコン系の整泡剤を、ポリエポキシ化合物とオリゴマー

で粘稠物または半固形が、 布状物へ合機後の安 定性を保つ意味でむしろ好ましい。

本発明のエポキシ樹脂発泡性シートは、前述のエポキシ樹脂組成物を半硬化(Bステージ) 状態で布状物に含浸または融着させたものであ

布状物としては、多孔性のものでエポキシ樹脂組成物が、充分含役または融着できるか、または両面を布状物ではさんだサンドイッチ構造によって、エポキシ樹脂組成物が保持できればよく、120℃以上の耐熱性をもつもが好ましい。 例えば、ポリエステル、ポリロの布質が使用できる。

とともに、加えることが好ましい。

本是明に用いるエポキシ樹脂組成物は、前述のポリエポキシ化合物、カーボネートオリゴマー、反応触媒、必要な短級雑状物および他の成分等を混合して得られる。

ポリエポキシ化合物等が固形である場合には、原料混合物の軟化温度によっても異なるが、通常温度 8 0 ~ 1 2 0 ℃の範囲内で、ロールまたはニーダによる加熱溶験混合を行な

この進度範囲内では、発他反応は殆ど進行しないが、硬化反応は穏やかに進行するため、混合時間はBステージを越えないように、通常5分以内とし、直ちに室温まで冷却後粉砕し、粉状組成物とする。

またポリエポキシ化合物等が液状の場合には、原料混合物を摂解または分散させるために、30℃~100℃にした撹拌機付容器中、またはロールで混合し、直ちに冷却して液状組成物とすればよい。 液状組成物の粘性は常温

δ.

エボキシ樹脂組成物が粉状の粉状組成物では、軟化点以上となる B O で ~ 1 5 0 でで布状物に陸着させる。 含模または陸着後は、直ちに常温にまで冷却するのが好ましい。

第1a図、第1b図および第2図に本発明の エポキシ樹脂発泡性シートの製造方法の一例 第1a図は、金属製パット5内に常 を示す。 温~80℃の間に加熱した液状組成物1を満た し、飲みで支えた布状物のを浸す。 組成物が 合根された布状物では、しばりロール3の間を 通し、 余分の組成物を落とした後、加熱オー ブン中で80~150℃で2~15分間のBス テージ化反応を行う。 この反応条件の選定は 予じめ彼状組成物単独のゲル化条件を試験 し、ゲル化する前の条件で設定する。 例えば 120℃において10分でゲル化する核状組成 物においては、100℃で5~10分または 120℃で5分容が好ましい。

反応後は直ちに置温に治却することによっ

て、 長期保存の可能なエポキシ樹脂発復性シー トが得られる。

第1 b 図は、板状組成物の連続合根装置であり、連続的に移動する布状物2は、板状組成物の入った合機相6中で液状組成物を含模し、しほりロール3によって8ステージ化された治し、加熱炉7によって8ステージ化された治り も中を移送して冷却し、色取根6に色をとる。 他却信8を通過後、布状物2に結着性が残るものについては、超型紙10を挿入すれば、

得られるエボキシ樹脂発袍性シートの厚みは、布状物の厚さ、彼状組成物の粘性、しぼりロールの間隙調整によって2mm以下の範囲で開整でき、この調整は液状組成物の発泡倍率と発泡硬化後の必要とする寸法によって定められる。 2mm以上の厚みを必要とする場合は、多層積層によって目的を達することができる。

第2回には、粉状組成物を布状物に融着、含

トの外層である布状物から、粉状組成物の溶除物がにじみ出ることがあるため、金型内面に離型剤を塗布しておくと、得られるエポキシ科店発泡体シートを取り出すのに便利である。

投きせる製造方法の一例を示す。 金型11内

に布状物 2、 粉状組成物 1 3 および布状物 2 を

順次積層し、ブレス機等で矢印14に示す方向

セプレスする。. プレスを加熱して行うことに

よって、粉状組成物13と布状物2を融着、含

役させる。 また布状物2は、粉状組成物13

の片倒のみに設けてもよい。 プレスは、60

~150℃の熱を加え、プレス時間は、上記温

度でゲル化する以前、すなわち B ステージ内に

留まるよう、予め粉状組成物13のゲル化時間

なお、プレス時に、エポキシ樹脂発泡性シー

を試験しておくことが望ましい。

本発明のエポキシ樹脂発泡性シートは、条軟性に富み、切断、曲がたりしても布状物からエポキシ樹脂組成物が脱落せず、半硬化(Bステーシ)状態なのでそれ自体で薄板状で加工し

たり数送したりすることができる。

さらに、本発明のエポキシ樹脂発泡性シートから、以下のように発泡硬化体、複合材を作業 性良く製造することができる。

本発明の発移硬化体は、エポキシ樹脂発液性シートを、さらに、加熱発泡させ硬化してなる硬化体である。「エポキシ樹脂発泡性シートをさらに加熱すると、エポキシ基、カーポネートオリゴマー等が架場反応するとともに、反応時に二酸化炭素を放出し、この二酸化炭素が発泡ができる。

このため初られる発泡体の発泡状態は均一となり、従来の製造方法で製造されたエポキシ樹脂発泡体と比較して、集軟性に優れるとともに、耐熱性、接着性にも優れている。

また、ポリエポキシ化合物とカーボネートオリゴマーの他に、新たに発泡剤を加える必要がないため、製造工程が簡略化され、経済的である。

発泡硬化体は、発泡硬化以前は、エポキシ樹脂発泡性シートとして薄板状で加工搬送でき、加熱によって所望の場所で発泡して発泡硬化体として利用することができる。 発泡硬化体は、防音材、衝撃吸収材、削振材として利用できる。

本発明の複合材は、エボキシ樹脂発他性シートを、成形用金型に接触させつつ加熱発泡させ、硬化して初られる複合材である。 エボキシ樹脂発他性シート自身を複数枚、あるいは金属板等の他の材料と積層したりして、接触させつつ発他硬化すると、発泡と同時に、布状物からにじみ出る樹脂が金属板等に接着し、特に接着剤を用いないで強固な複合材を得ることができる。

加熱発泡硬化させるには、エポキシ樹脂発泡性シートを所定の寸法に截断し、金型プレス等にセットし、1 40~2·0 0 ℃に加熱するのが好ましい。

複合材に用いる他の材料は、鋼板、ブリキ、

木板等が好過に用いられ、他の材料の厚み、形状、エポキシ樹脂発他性シートの厚み、形状を任意に選択することができる他、他の材料とエポキシ樹脂発泡性シートの積層枚数を調節したり、金型寸法を調整することによって所望の形状の複合材が得られる。

本発明の複合材は、従来の発泡体を用いた複合材に比べ接着剤を用いることなく、エポキシ 樹脂発泡性シートを用いて簡易に製造すること ができ、建築、車輌、音響等の産業分野に利用 される。

## <実施別>

以下に、本発明の実施例を示し、さらに具体的に説明する。

#### (実施例1)

エポキシ制脂発泡性シートの製造の

エポキシ当量 1 8 9 のビジフェノール A 型液 状エポキシ樹脂 1 0 0 重量部を、撹拌機付容器 に移し、 7 0 ℃に加熱した。 これに粉砕した 次に、1-ペンジルー2ーメチルイミダゾール、アクリル系流れ調整剤、シリコン系整 他剤をそれぞれ1重量部、更にチタン酸カリクム系短線線10重量部を加え、溶解、分散させた。 この混合物は、 窓場での粘度が 20ポイ

水酸基当量295、軟化点72℃のピスフェ

ノール系カーボネートオリゴマー40重量郎、

将棋としてメチルセロソルブ20重量を加え、

倍解させた。

ズであった.

エポキシ樹脂発泡性シートは、第18回に示す
市状物への含複方法によって製造した。 平型のバット(収35cm、模30cm、深さ5cm)に1200gの混合物を移し、一辺25cmのポリエステル系不敬布(目付量80g/m²)を使した。 含使した不概布は、しばりロールを適した後、オーブン中で110℃、10分間のBステージ化反応により、エポキシ樹脂発泡性シートは厚き約1mmを有し、曲げ、衛

整によって不穏布から制脂分が脱落することな く、作業性は良好であった。

べつに、上記で符られた混合物を、第1 b 図に示す装置を用いて、連続的にエポキシ樹脂を 泡性シートを製造した。 連続的に移動する 総布は、含保積、しぼりロールを経た後、 1 1 0 でに制御した加熱炉を5分間通過するよう移動速度を興整した。 反応後のシートは、 若干の粘着性を有しており、巻き取りに際しては、節型紙10を挿入した。

(実施例2)

発泡性シートの製造の

エポキシ当量 1 8 9 のビスフェノール A 型液状 エポキシ 樹脂 8 0 重量部に、 エポキシ当品 1 5 0 の ブロビレングリコールジグリシシルエーテル 2 0 重量部、 水酸基当量 3 2 0、 軟化点 7 6 C のビスフェノール系カーボネート オリゴマー 2 5 重量部、 2 - ウンデシルイミダゾール、シリコン系整泡剤を各 1 重量部、 ポリエステル系知線組 5 重量部を加え、 変級下に 辞解、

分 敗させた。 布状物としてポリエステル系不 織布(目付盤 4 0 g)を用いた以外は実施例 1 と同様に行ない、エポキシ樹脂発抱性シートを 得た。

なお、 B ステージ化では、 1 2 0 ℃、 1 0 分間の反応によって、厚さ約 0 . 6 m m で曲げ、 衝撃によって制限分が脱落しない発視性シート が 49 られた。

(変施例3)

発泡性シートの製造の

エポキシ当量 9 2 0 、 軟化点 9 5 ℃ であるビスフェノール型 固形エポキシ樹脂を 1 0 0 皿 位部、

水酸基当量 3 2 0 、 軟化点 7 6 ℃であるビスフェノール系カーボネートオリゴマーを 3 0 重量郎、

反応触媒としての 2 - メチル - イミダゾールを 0.2 重量館、

アクリル系統れ性調整剤を 0 . 5 重量部、 およびシリコン系整胞剤を 1 重量部配合し、 110℃に加熱した8インチのロールで3分間機様した。 次いで置温まで冷却した後、得られた複雑物を粉砕し、30メッシュ通過程度の粉状很矮助とした。

次に、第2図に示す一辺の長さ30cmの正方形金型にポリエステル製の不織布(目付量25g/m²)を乗せ、この上に得られた粉状混練物180gを分散させた。 さらにもう一枚の不線布を上面に乗せ、110℃のブレス機でブレスし、粉状混練物と不識布を酔着させた。

この結果、粉状混練物はシート状に成形され、表裏面が不線布で強化された厚さ約2mmの発泡性シートを得た(実施例3-1)。

厚さは、別状混練物の量によって調整でき、例えば粉状混練物270gでは厚さ約3mmの発泡性シートを得た(実施例3-2)。

この厚みは、発泡後の必要とする厚みによって定められる。

粉状混練物180gを分散させた。 この上に 類型剤を施した厚さ0.24mmのブリキ板を 乗せ、110℃のブレス機でブレスし、粉状混 練物と不縁布を融着させた。 ブリキ板を取外 した結果、粉状混練物はシート状に成形され、 下面を不縄布で強化された厚さ約2mmの発泡 性シートを役た(実施例4-1)。

また、粉状混練物の量を 1 0 0 8 にすることによって、厚さが約 1 m m のエポキシ樹脂発泡性シートを得た(実施倒 4 - 2)。

得られたエポキシ樹脂発抱性シートは、曲げ、衝撃によって容易に樹脂分が脱落することなく、作業性が良好であった。

#### (寒热倒5)

発担性シートから発担硬化体の製造の

実施例 1 ~ 4 で得た 5 種の発泡性シートを 1 5 0 でのオーブン中で 2 0 分間加熱し、それ ぞれ自由発泡における硬化体とした。 この硬化体の物性を表 1 にまとめた。

## (実施例4)

発泡性シートの製造の

エポキシ当量 9 2 0 、 軟化点 9 5 ℃ であるビスフェノール型固形エポキシ樹脂を 1 0 0 重量郎、

木酸基当量320、軟化点78℃であるビスフェノール系カーボネートオリゴマーを20型量配、ガラス短線椎(径5μ、長さ150μ (平均))を20型量配、

反応触媒としての 2 - メチル-イミダゾールを 0.2 重景部、

アクリル系統れ性調整剤を0、5重量部、

およびシリコン系整複刺1.0 重量部を配合し、110年に加熱した8インチのロールで3分間視練した。 次いで富温まで冷却した後、得られた混練物を粉砕し、30メッシュ通過程度の粉状混練物とした。

次に、実施例3と同様に、一辺の長さ30 cmの正方形金型にポリエステル製の不識布 (目付量40g/a\*)を乗せ、この上に得られた

表 1

シートの種類	シートの厚み (cm)		シートの密度		
	発泡前	発泡後*1	発泡前	発泡後	発泡信率"
<b>実筋例</b> 1	1	13	1.31	0.11	1 2
实施例 2	0.6	5	1.18	0.15	В
実施例3-1 3-2	2 3	2 1 2 8	1.20 1.18	0.12 0.12	1 0 1 0
実施例4~1 4~2	2 1	1 9 8	1.38	0. 15 0. 15	8

<sup>\*1</sup> 自由発泡では厚みが不揃いのため平均値をとった。

# (実施例6)

発抱性シートから発泡硬化体の製造の

平板の金型上に、厚き10mmで、一辺の及さ30cmの正方形金枠を置き、底面に塑型剂を連布した後、実施例1で得た発他性シートを一辺30cmの正方形に切断した後、1枚を金型や内にセットした。 上面を塑型処理した平板金型で覆い、150℃の熱プレスで加熱した。 20分後に金型より取り出し、金枠と同寸法の発泡板を得た。

この発泡板の特性を表2に示した。

<sup>\* 2</sup> 密度比

シートの 種 類	発泡板の 厚 み (nm)	完 改	曲 げ 強 度 (Kg/cu³)	曲 げ モ ジュラス (Kg/cm²)	熟伝導率 (Kca 2/ m.h.℃)
実施例1	1 0	0.14	19	780	0.038
実筋例 2	4	0.19	3 4	640	0.046
実統例 3-1 3-2	1 6 2 2	0.15 0.16	2 8 3 2	5 2 0 4 6 0	0.035 0.038
突筋例 4-1 4-2	1 5 6	0.19 0.20	4 2 4 0	5 5 0 5 3 0	0.043 0.050

#### (宴悠倒?)

発相性シートから発相硬化体の製造の

実施例 6 と同様にして、実施例 2 ~ 4 で得た5 種類の発泡体シートを、一辺 3 0 c m の正方形に切断じ、1 枚ごとに金型枠内にセットし発泡硬化させた。

但し、金枠の厚みは、表1に示した自由発祉 後のシートの平均厚みに対して80%の金枠を 使用した。

得られた発泡体 5種類の特性を表 2 に示し

t: .

(実施例8)

発泡性シートから発泡複合材の製造

一辺の長さ30cm、厚き16mmの正方形金枠を、平板の金型上に置き、一辺の長さ30cmの正方形金属板(厚さ0、24mm)2枚で、実施例3で符られた厚さ2mmの発担性シートをはさみ、金枠内にセットした。150で、20分間の加熱ブレスをした結果、発泡と同時に不緩布からにじみ出た樹脂は全風板を扱着し、金属板/発泡体/金属板の3層から成る強固な複合材を得た。

また、金属板の代りに、厚き1.5mmのベニャ合板2枚で実施例4で得られた発泡性シートをはさみ、厚き18mmの金枠内にセットした。 170℃、20分間の加熱ブレスした結果、同様に3層から成る強固な複合材を得た。

これら複合材の特性を表るに示した。

表 3

シートの種類	複合材の厚み (mm)	曲 げ 強度 (Kg/cm³)	圧縮強度(20%歪) (Kg/cm²)
実 拡 例 3 の 2 m m 厚 シート	1 6	101	. 18
実 施 例 4 の 2 m m 厚 シート	. 18.	255	2 4

\*圧能方向:複合材の積層された面に対し、 直角方向に圧縮した。

#### <発明の効果>

გ,

# 4. 図面の簡単な説明

第1 a 図は、本発明のエポキシ樹胎発泡性シートの製造法の一例を説明する線図である。 第1 b 図は、本発明のエポキシ樹脂発泡性 シートの製造方法の他の例を説明する線図である。

第2回は、本発明のエポキン組脂発泡性シートの製造方法の他の例を説明する断面図である。

#### 符号の説明

1'…被状组成物、

2 … 布状物、

3 … しぼりロール、

4 … 鉄、

5 … 金属製パット、

5 … 含设值、

7 …加热炉、

8…治却但、

# 特別平4-16337 (8)

9 … 色取极、

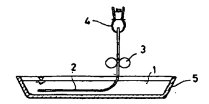
10…前型纸、

1 1 … 金型、

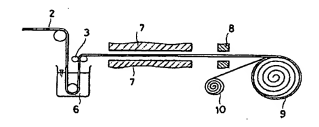
13…粉状粗成物、

1 4 … 矢印。

F I G. 1a



F1 G. 1b



F1G.2

